

TYLOSIN 20%/AGROSEED CANDILIDIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Εγκεκριμένο

- Tylosin tartrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

TYLOSIN 20%/AGROSEED CANDILIDIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί που περιέχει 12 φιαλίδια των 100ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει 12 φιαλίδια των 50ml

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Candilidis S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/09/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Alfasan International B.V.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

35283/19-09-2000/K-0130301

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/09/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet